(9) 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-79828

@Int_Cl_4

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)4月9日

A 61 K 31/415 45/06 //(A 61 K 31/415

ART. 7330-4C 7252-4C

31:535) 7252-4C 審査請求 未請求 発明の数 3 (全5頁)

69発明の名称 βー遮断剤とピロカルピンの併用剤

> 創特 頤 昭62-169921

@H 図 昭62(1987)7月9日

優先権主張 @1986年7月9日のフランス(FR) 98610011

締別記号

79発 明 者 3 4 7 スリワ フランス国。63400 シヤマリエール、アヴニユ ピエー ル キユリー 11

79発明者 ダニェル 13 1 アメリカ合衆国。ニユージヤーシイ、ショート ヒルズ。

> フェーンクリフ テラス 22 フランス国, 75008 パリ, アヴニユ オシユ 3 ラボラトワール メル

ーム シブレ

加代 理 人 弁理十 岡部 正夫 外3名

明細雪の浄雪(内容に変更なし)

1. 祭明の名称

の出 関 人

β - 遮断剤とピロカルピンの併用剤

2. 特許請求の範囲

- 限科用β-装断剤 0.5~1% (w/v) およ びピロカルピン 2~4% (w/v) および pH 6.0~6.8を維持するために提衝液を包含 している眼科用調合物。
- 2. β-遮断剤がマレイン酸チモロールであ リ級衝波がホウ酸塩またはリン酸塩級衝液 である特許請求の範囲第1項記載の調合物。 3. 級衝液がリン酸塩級衝液である特許請求
- の範囲第2項記載の調合物。 4. 凍結乾燥塩酸ピロカルピンおよび鹽料用
- β 適断剤の溶液および緩衝液を包含して いる詞合物前の眼科用生成物およびβー連 断剤 0.5~1%(w/v)およびピロカル ピン2~4%を包含する pH 6.0~6.8の容 液を製造するためにその両者を混合するた

めの手登。

- 8~遮断剤がマレイン酸チモロールであ り、提衝液がホウ酸塩またはリン酸塩緩衝 液で 木 ろ 袋 許 糖 求 の 節 囲 無 4 頂 記 敷 の 生 成
- 緩衝液がリン酸塩緩衝液である特許請求 の範囲第5項記憶の生成物。
- 7. 特許請求の範囲第1項記載の銀料用調合 物を治療を必要としている患者に1日2回 投与することによる上昇した銀内圧および 緑内障の治療方法。
- 8-遮断剤がマレイン酸チモロールであ り、優衡液がホウ酸塩またはリン酸塩緩衡 液である特許請求の範囲第 7 項記載の方法。
- 緩衝液がリン酸塩緩衝液である特許請求 の範囲第8項記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

本祭明は有効成分としてβ-アドレナリン 作働性受容体拮抗物質とピロカルピンを併用 して包含している眼科用調合物およびその調

特開昭63-79828 (2)

合物を1日2回の用量でターアドレナリン作 動性受容体拮抗物質単独での治療に不応な患 者の上昇した限内圧の治療に使用する用途に 関する。

また薬剤部あるいは患者が使用直前に混和 する固体と液体あるいは2液体のいずれかを 包含する調合物前生成物およびその調合物前 生成物の2成分を混合する手段に関する。

1979年に緑内障の治療に1日2回の モロール点膜液が紹介されて以来1日2回の 0.5%チモロールでさえ患者の10~32% に限乃圧(IOP)が十分に制刺されないと いうことは多くの臨床医が経験している。こ れらの半分以上にその使用にピロカルピンを 加えることによって制刺されることが可能行 ためにIOP制御の痩失を経験することが少 なくなくさらに治療を必要とする。

チモロールを他の治療と組み合わせること が部分的に付け加えられることは報告されて そこで本発明ではダー連断別とピロカルビンを1日2回局所限投与することを包含する 上昇限内圧および様内臓の併用治療を提供するものであり円滑な十分制御された限内圧の低下が生じる。

ピロカルピンは pH 値約 4 以上で化学的に

不安定であるが、pR の低い使料用調合物は 目に点限した熱の刺痛感のために患者に多容されない。従って患者の受力 調合物は pR 約5.5 不明のようなピロカルピン調合物は pR 約5.5 7、0 であるべきであり処方を顕刺する時に 小売りの裏剤師によってあるいは投与直前に 患者によって調整されるならば最善である。

本発明では固体と溶液あるいは2つの別の 溶液を包含している調合物前生成物を提供する。

また患者の受容のほかに第2成分の点眼液 の投与が弱1成分の点眼液を洗い洗してしま う傾向があり従つてそれから導かれる利点が 排除されるため各成分を別々に投与するのに 対立するものとして事実上の併用を使用する ことも重要である。さらにその上二重の投与 は患者の応諾を続じる傾向がある。

 ありピロカルピンの選度が約2~4% (w/v) である新規な調合物の1または2滴を1日2 図局所限投与することを包含する。

本発明の新規な方法に有用なメー連断別は 【カルテオロール、ペフノロール、メチブラ ノロール、ピンドロール、ペラキソロール、 レポブノロールおよびチモロール」およびそ の護科的に許容される塩を包含する。

眼科用楽剤として本発明で最適な β - 適断 剤はマレイン酸チモロールが抜群である。

本発明の新規な調合物を生成するために使用直前に調整される本発明の新規な調合物前 生成物は数額固体と数階溶液あるいは2つの 数値溶液を包含する。

固株/液体調合物前生成物の場合は既体が設度改 結乾提ピロカルピンであり。 液体はマレイン 酸チモロールの被関係情務液である。 液体/ 液体調合物前生成物の場合一方の液体はピロカ ルピンと身一週所別の被菌水溶液であり、他 方は硬衡液の数弱水溶液であり。

成分はその2溶液を披閣方法で混合して投与	放休/素	体調合物	- ホウ酸	鱼银 街 孩	
時の刺激傾向が最小になるように pH 約60		C-TP2	C-TP4	A-TP2	A-TP4
~68の併用調合物を生成する手段で十分な	森厚核	#g/# R	*8/* £	±8/±2	#g/# 2
貯蔵券命を有する。	マレイン酸チモロール	1 3.6 6	1 3.66	1 3.6 6	13.66
	塩酸ピロカルピン	4 0.0 0	8 0. 0 0	4 0.0 0	80.00
使用前に再調整を必要とする調合物前生成	塩化ベンザルコニウム	0.11	0.11	0.11	0.11
物で使用する供給系は、米国特許額 4,5 7 3,	往射用水	十分量	十分量	十分量	十分量
506号に提供されており、この引例を本明	稀积款				
細書中に引用する。	ホウ酸	8.00	1 2.0 0	8.00	2 5. 0 0
代表的な調合物は次の通りである。	ホウ酸ナトリウム	7.00	3000	1 4.0 0	8.00
	塩化ベンザルコニウム	0.11	0.11	0.11	0.11
	往射用水	十分量	十分量	十分章	十分量
	再調整器級				
	マレイン酸チモロール	6.83	6.83	6.83	6.83
	塩酸ピロカルピン	2 0.0 0	4 0.0 0	2 0.0 0	4 0.0 0
	ホウ酸	4.00	6.00	4.00	4.00
	ホウ酸ナトリウム	3.50	1 5.0 0	7.00	1 2 5 0

塩化ペンザルコニウム 0.11

十分量

0.11 0.11 十分量 十分量 PH = 6.3-60 PH=6.5-60 PH=68-6.5 PH=6.8-6.5

0.11

十分量

液体/液体調合物-リン酸塩緩衝液

	B-TP2 mg/mi	B-TP4	TP2	TP4 mg/m1
遵厚液				
マレイン酸チモロール	1 3.6 6	1 3.6 6	1 3.6 6	1 3.6 6
塩酸ピロカルピン	4 0.0 0	8 0.0 0	4 0.0 0	8 0.0 0
塩化ベンザルコニウム	0.11	0.11	0.1 1	0.11
往射用水	十分量	十分量	十分量	十分量
希 釈 液				
二塩芬性リン酸ナトリウム,12H ₂ O	22.60	4 5.5 0	3 9. 4 0	8 0.0 0
リン酸二水素ナトリウム。2H ₂ O	8.7 0	2 3.7 0	100	-
塩化ベンザルコニウム	0.11	0.1 1	0.1 1	0.11
注射用水	十分量	十分量	十分量	十分量
再調整醛液				
マレイン酸チモロール	6.8 3	6.83	6.8 5	6.8 3
塩酸ピロカルピン	2,0.00	4 0.0 0	2 0.0 0	4 0.0 0
二塩基性リン酸ナトリウム, 12H ₂ O	11.50	25.25	19.70	4 0.0 0
リン酸二水素ナトリウム, 2月,0	4.35	1185	0.50	-
塩化ベンザルコニウム	0.11	0.11	0.11	0.11
连射用水	十分量	十分量	十分量	十分量
	pH=6.3-6.0	rH=6.5-6.0	pH=6.8-6.5	pH=6.8-6.5

液体/固体調合物-ホウ酸塩緩衝液 再調整溶液の pH: 6.8~6.5

液体/固体調合物-リン酸塩緩衝液

再調整溶液の pH: 6.8~6.5

	M-TP2	M-TP4		L-TP2	L-TP4
			庾結乾燥物		
塩酸ピロカルピン	100 mg	200 mg	塩酸ピロカルピン	100 m∂	200 m∦
(稲釈液 5 ⊯に対して)			(稀釈液 5 ≠に対して)		
希釈液_	mg∕m I	mg/mI	種釈液	mg∕m l	mg∕m I
マレイン酸チモロール	6.8 3	6.8 3	マレイン酸チモロール	6.83	6.8 3
ホウ酸ナトリウム	4.00	1 2.5 0	二塩塩性リン酸ナトリウム、12H ₂ O	19.70	4 0.0 0
ホウ酸	7.00	4.00	リン酸二水素ナトリウム , 2H ₂ O	0.50	-
塩化ペンザルコニウム	0.11	0.11	塩化ベンザルコニウム	0.11	0.1 1
连射用水	十分量	十分量	注射用水	十分量	十分量
再調整溶液	mg/m1	mg/ml	再調整溶液	mg/m1	m∄∕m l
マレイン酸チモロール	6.8 3	6.8 3	マレイン酸チモロール	6.8 3	6.83
塩酸ピロカルピン	2 0.0 0	4 0.0 0	塩酸ピロカルピン	2 0.0 0	4 0.0 0
ホウ酸ナトリウム	4.0 0	1 2.5 0	二塩基性リン酸ナトリウム、 $12H_2O$	19.70	4 0.0 0
ホウ酸	7.00	4.0 0	リン酸二水煮ナトリウム, 2H ₂ O	0.50	-
塩化ペンザルコニウム	0.11	0.1 1	塩化ベンザルコニウム	0.11	0.11
注射用水	十分量	十分量	注射用水	十分量	十分量

本発列をもたらす研究はチモロールと1日 2回使用されるピロカルピンがチモロール単 独より低い IOPを得るかどうかさらに耐 が円滑かどうかまる24時間毎のIOP 自 を配録することによって確立するために全回 された。さらに我々は12時間毎のチモロー ルとも時間毎のピロカルピンを使用して両方 を12時間毎に投与した時より円滑なあるい した。

患者および方法

4 0 才以上の男性または女性で会都自人の 販高血圧症あるいは1 日 2 回(6 4 d) チ 年 品 ル 2 5 % 単映を受けながら各日のある時両 で 2 2 mm IV 以上の I 0 P が片方まな両方 の目にある原発性開放 関角線内障の患者 週間 前にした。患者は研究に入る少なくともも運動 前にして軽りまれており 課題の研究の少なく と 2 週間前に単純級内臓の研究の少な て ロー も 2 週間前に単純級内臓の研究の少な て ロー

ル 0.5% b 4 が投与されていた。

級内障手柄またはレーザー住状放形/前房 開角成形由来であるような統発性機内障は除 外した。テーターシートによりチモロールが 頻息である患者を除外しまた共在のペー選所 刷,炭酸脱水酵素阻害剤またはクロニジンに 関係している患者も除外した。常用診察の外 来24人の患者を研究に入れた。最頻年令 70寸(45~81才の範囲)の男性11人 女性15人であつた。

手順

- 研究に入る前に全患者はゴルドマン視野 御定法によつて中心視野をプロツトした。
- 2. 患者に2.4時間の日毎自練をつけることを認めさせた(即ちIOPを約0.6.00, 10.00, 14.00, 2.4.00 時間で記録した。0.6.00 および1.8.00 の記録は点限液を点限する重前のものである)。同じゴルドマン圧平限圧針を使用して同じ観察者によって全部の圧力を列定し

特開昭63-79828(5)

た。

- 5. 手もロール 0.5 % b d について日毎基準 曲線を記録した後、チモロールの5分接役 与した各目にピロカルピン2% b d を盛加 するようそして2番目の日毎曲線のために 2週間もとに戻すよう命じた。
- 4. 2番目の日毎血線中いずれかの目の IOP が1時点以上で 2.1 mm 119 以上の場合には 患者にピロカルピン 4 % b d (ピロカルピン 2 % の代わりに)を投与し、さらに 2 週 間 5 番目の日毎血線のためにもとに戻すよう話した。
- 5. 機板に患者金部にチモロールの5% b d と前の服用登滅定の結果に依りピロカルピン2%あるいは4%を1日4個(qld)を 父与し最終日毎金級のためにさらに2週間 もとに戻すよう話した。

金体としてチモロールにピロカルピント d を加える主な効果はIOPにさらに著しい低 下が生じることであることが明白となつた。

われる。その上銀内圧を全く低下させること はその変動を減じることができる。事実上の 相乗効果が見られ改出のわずかな増加でさえ も抑制された水の産生下でIOPを低下させ るには十分であるということができる。

チモロール 0.5% b 4 と併用校与する場合 b 4 に対立するものとしてピロカルピン qid の使用からはきつばりとした明日な利益は見 られなかつた。ピロカルピンの頻繁な投与で も差異が重観的に予期される I O P / 時間 ロットの平面度に大きく影響しなかつた。 1 日 2 回校与される チモロール 0.5% とピロカ ルピン 2 % あるいは 4 % の 併用は 様内 放 処 に適用される 暴別に有用な 橋加利である。 前にいくつかの時点で割削されなかつた患者 は今ではIOP21 mmig で明瞭に示される 辿り制御できた。テロモールにピロカルピン b d を加えるさらなる利点は多くの思省で IOP変化の範囲が 5 mm ig 以下で低下する ことは素橋不明なことであつたが 2 6.5 時間 にわたつて IOP変化の範囲を低下すること ができるということであつた。

これらの結果をまとめて考えるとピロカルピン b 4 をチモロールと使用するならば2 4 時間中ピロカルピンがさらに十分な圧力 低下を生じることができない期間がないという部 床上の安心を得ることができた。この研究に見られる制御の円滑さを前の研究に見られるのと比較するとチモロールがピロカルピンで処理した目に見られるかなり頻繁な日毎で変化していて円滑な効果を有することは明白である。

チモロールとピロカルピン間の相乗作用機 序の性質は少なくとも 1 2 時間作用すると思

手統補正替(方式)

昭和62年10月22日

特許疗長官 小川邦夫國

1. 作件の表示 昭和62年特許顧第169921号
2. 免明の名券 β-遮新掃とピロカルピンの俳用剤
3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 フランス間, 75008 パリ, アヴニユ オシユ 3

5.称 ラボラトワール メルク シヤープ エ ドーム シブレ

4.代 理 人

在所 東京福千代田区丸の内3-2-3.富士ビル 502号宝 電話 (213) 1561 (代表)

氏名 (6444) 弁理士 岡 部 正

5. 補正命令の日付 昭和62年9月 2日 (発送日:昭和62年9月22日)

6.補正の対象 「明細 出」

7.補正の内容 別級のとおり 明細書の冷書内容に変更なる